PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-131320

(43) Date of publication of application: 09.05.2002

(51)Int.Cl.

GO1N 33/553 C12M 1/40 C12N 11/14 C12Q 1/02

(21)Application number: 2000-318529

(71)Applicant:

RIKOGAKU SHINKOKAI

(22)Date of filing:

18.10.2000

(72)Inventor:

ABE MASANORI

HANDA HIROSHI

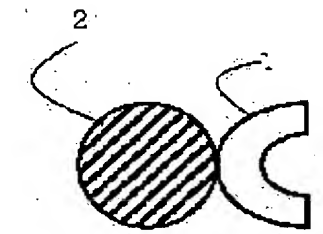
NISHIMURA KAZUHIRO

(54) FERRITE-IMMOBILIZED ORGANISM SUBSTANCE AND ITS MAKING METHOD

(57)Abstract:

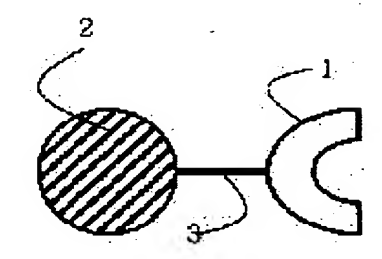
PROBLEM TO BE SOLVED: To make magnetically manipulatable organism substances by immobilizing ferrite to the organism substances while keeping the activity of the organism substances and to realize wide applications thereof.

SOLUTION: Magnetism is given to organism substances by coveringly immobilizing ferrite on them by ferrite plating at a temperatures and pH for keeping active the organism substances including; physiologically active substances such as lipid, proteins, antigens, antibodies, enzymes, and hormones; receptors relative to chemical substances such as drugs; and drugs.



(b)

(a)



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

たし

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2002—131320

(P2002-131320A) (43)公開日 平成14年5月9日(2002.5.9)

	•			
(51) Int. Cl. 7	識別記号	F I		テーマコード (参考)
GOIN 33/553		GO1N 33/553		48029
C12M 1/40		C12M 1/40	В	4B033
C12N 11/14		C12N 11/14		4B063
C12Q 1/02		C12Q 1/02		

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全6頁)

(21)出願番号 特願2000-318529(P2000-318529) (71)出願人

(22)出願日 平成12年10月18日(2000.10.18)

(71)出願人 899000013

財団法人 理工学振興会

東京都目黒区大岡山2-12-1

(72)発明者 阿部 正紀

東京都目黒区大岡山2-12-1 東京工業

大学内

(72)発明者 半田 宏

神奈川県横浜市緑区長津田町4259 東京工

業大学フロンティア創造共同研究センター

内

(74)代理人 100077849

弁理士 須山 佐一

最終頁に続く

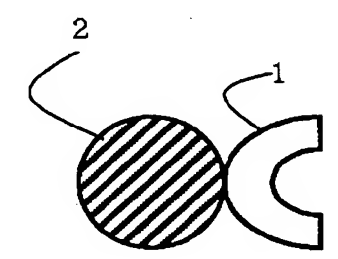
(54) 【発明の名称】フェライト固定生体物質とその製造方法

(57)【要約】

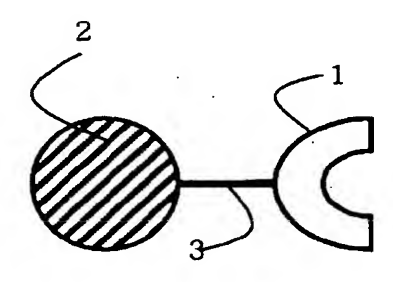
【課題】 生体物質の活性を保ったまま、生体物質にフェライトを固定して、生体物質を磁気的に操作できるようにし、その幅広い応用を可能にする。

【解決手段】 フェライトめっきを行うことにより、脂質やたんぱく質、抗原、抗体、酵素やホルモンなどの生理活性物質、薬剤などの化学物質に対する受容体、薬剤などの生体物質が活性を保つ温度およびpHで、生体物質にフェライトを固定被着することにより、磁性を付与する。

(a)



(b)



【特許請求の範囲】

【請求項1】 生理活性を有する生体物質の前記生体活 性を阻害しない部位にフェライトめっきによりフェライ トが固定され、生理活性を有するとともに磁性を有する ことを特徴とするフェライト固定生体物質。

【請求項2】 前記フェライトの固定が、スペーサを介 してなされていることを特徴とするフェライト固定生体 物質。

【請求項3】 前記フェライトが、超常磁性を有するこ とを特徴とするフェライト固定生体物質。

【請求項4】 生体物質に40℃以下、pH 7~9の条件の フェライトめっきを行って前記生体物質の所定部位にフ ェライトを固定する工程を有することを特徴とするフェ ライト固定生体物質の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、磁性体であるフェ ライトを固定して、磁性を付与した生体物質とその製造 方法に関する。

[0002]

【従来の技術】多くの通常の生体物質は非磁性であっ て、磁気的に操作することができない。磁性体であるフ ェライトに生体物質を固定することができれば、生体物 質を磁気的に操作することが可能となる。生体物質を磁 気的に操作可能にしたものとしては、図3に模式的に示 したように、ポリマー微小球34の表面にフェライトめっ きによって島状のフェライト層32を形成し、そのフェラ イトの表面に生体物質である抗体31を固定して作られた ガン診断試薬などの酵素免疫試薬を挙げることができる (阿部:金属Vol.68 p 290参照)。この酵素免疫試薬 は、フェライトの磁性を利用して磁気分離ができるの で、試薬として高速に処理できかつ高分解能が得られる という特徴を有している。また同様の構成を有するもの として磁気輸送抗ガン剤も知られている。これは磁気的 な操作により抗ガン剤を患部のガン細胞に誘導し、ガン 細胞を死滅させるものである。

【0003】上記酵素免疫試薬および磁気輸送抗ガン剤 の製造は、まずポリマーの微小球の表面にフェライトを 固定したものを作っておき、その後に別の工程でフェラ イトの表面に生体物質を固定するという順序で行われ る。これはフェライトの生成し固定する温度が高温であ ったりpHが中性から大きく隔たっているなどのために、 フェライトの生成時に生体物質の活性を失わせることな く共存させることができないためである。例えばポリマ 一球にフェライトめっきを行う上記の場合には、反応溶 液の温度が60~100℃の条件下で行われる。この温度 は、通常の生体物質の活性維持には適さない温度であ る。また水溶液中からのフェライトを生成する方法とし ては、フェライトを構成する金属イオンを有する水溶液 にアルカリを加えてフェライトを生成させる共沈法が知 50

られているが、この場合にはアルカリ添加を行ってpHを 例えば12以上にするなど、大きくする必要があるので、 この場合も通常の生体物質の活性維持には適さない。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、生体物 質の活性を損なわずに生体物質に直接フェライトを生成 し固定して磁性を付与することが望ましいことに着目 し、その実現に向けて研究を行った。個々の生体物質に 直接フェライトを生成し固定することができれば、上記 - 10 酵素免疫試薬の場合における例えばポリマー球のような 粒子に生体物質を固定したタイプの従来の磁気的操作可 能な生体物質とは異なった新しいタイプの磁気的に操作 可能な生体物質を得ることができ、幅広い応用が可能に なると考えられる。

【0005】生体物質の活性を損なわずに、生体物質に フェライトを生成固定するには、生体物質を有する水溶 液中でのフェライトの生成を行い、フェライト生成の水 溶液の温度およびpHを生体物質に適した範囲で行う必要 がある。またフェライトの固定によって生体物質の活性 20 が失われるものであってはならない。

【0006】本発明はフェライトが固定され磁性を有す る生体物質とその製造方法を提供するものであって、上 記したような問題点のそれぞれを解決して、発明を完成 させることができたものである。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明のフェライト固定 生体物質は、生理活性を有する生体物質の前記生体活性 を阻害しない部位にフェライトめっきによりフェライト が固定され、生理活性を有するとともに磁性を有するこ 30 とを特徴とするものである。

【0008】本発明のフェライト固定生体物質を図に 模式的に示す。図1の(a)において、生体物質1はフ ェライト2に固定されている。

【0009】本発明において、生理活性を有する生体物 質とは、生体内において活性を示し、生体内または生体 外の他の物質との間に親和性あるいは相互作用を有する 物質であって、例えば脂質やたんぱく質、抗原、抗体、 酵素やホルモンなどの生理活性物質、薬剤や環境ホルモ ンなどの化学物質に対する受容体など、生体が本来保有 40 している物質のほかに、薬剤や内分泌撹乱物質など、外 部から生体内に導入され、生体内における他の物質との 間に活性を有するものや、これら生体物質を組合わせて 複合化した複合構造体を含めたものである。

【0010】本発明において、生体物質のフェライトが 固定される部位は、フェライトの固定によって、生体物 質の保有する特異的な生体活性が損なわれない部位であ る。この部位には水酸基などを存在させ、フェライトめ っきによりフェライトの固定を可能にしておくことがで きる。

【0011】本発明のフェライト固定生体物質において

は、フェライトの固定を図1の (b) に示したようにスペーサ3を介して行ってもよい。スペーサはその一方の端が生体物質との結合性を有し、他方の端には水酸基など基を有しフェライトめっきの可能な基を有するものを用いるようにすることができる。またスペーサを設けることによって、固定されたフェライトと生体物質との間に空間的な距離を持たせ、生体物質にスペーサを介して固定されたフェライトが、生体物質の本来保有する特異的な活性に影響を及ぼさないようにすることもできる。

【0012】本発明において生体物質に固定するフェラ 10 イトの組成は特に限定されず、生体に対する適合性の良好なのマグネタイト(Fe₃0₄)のほか、必要に応じてマグネタイトの金属元素の一部を少なくとも1種類の他の金属元素で置換した各種フェライト組成が適用できる。

【0013】また生体物質に固定されたフェライトのサイズについては特に制限されないが、生体物質の活性に対する影響を少なくするために、生体物質のサイズに比べて大き過ぎないことが好ましく、また磁気的な操作を可能とするために、生体物質のサイズに比べて小さすぎ 20ないことが好ましい。このため、例えば生体物質の1/10~10倍のサイズが好ましく、生体物質の1/5~5倍のサイズがより好ましい。

【0014】生体物質に固定されたフェライトの表面には、必要に応じて樹脂などの被覆がなされていてもよい。ここに用いる樹脂としては例えばグリシジルメタクリレートなどを好ましく用いることができる。

【0015】本発明の生体物質に固定されるフェライトとしては、超常磁性を有するものを好ましく用いることができる。生体物質が例えば1~5nm程度と小さい場合に、これに固定するフェライトのサイズをこれに合わせて小さく選んだ場合には、フェライトは熱擾乱影響を受け超常磁性を示すようになり、残留磁化や保磁力を持たなくなる。超常磁性であっても磁界を印加することにより磁気的操作が可能であり、また超常磁性であれば残留磁化や保磁力を持たないので、磁界のないときに磁気的な凝集の生じるおそれがない。

【0016】ところで本発明のフェライト固定生体物質の製造は、生体物質にフェライトめっきを行って生体物質の所定部位にフェライトを生成させ、固定することに 40よって行うことができる。

【0017】生体物質に対するフェライトの固定は、2 価鉄イオンを含む水溶液中に生体物質を浸漬して、2価鉄イオンなどの金属イオンを生体物質の所定の部位に吸着させ、この2価鉄イオンの酸化を行ってスピネルフェライト相を形成させるものである。本発明においては、フェライトめっきの条件として、pHを7~9と中性に近い条件に選ぶことにより、反応液の温度として40℃以下、室温あるいはそれ以下、さらには5℃程度の温度でもフェライトの固定が可能である。

【0018】このように本発明における反応液の温度範囲としては、40℃以下でフェライトめっきのための金属イオンの移動が可能な温度範囲を用いることができる。反応液の温度範囲としては40℃以下0℃以上がより好ましく、25℃以下0℃以上の範囲がさらに好ましい。また、このときの酸化条件としては挽拌によって空気中の酸素を取りこむ程度の緩やかな条件でよいので、生体物質を変質させたりその活性を損なったりすることなく、生体物質にフェライトを固定することができる。

【0019】図2は本発明のフェライト固定生体物質の製造方法の一実施形態を模式的に示す図である。図2において、生体物質1に対するフェライトの固定は、容器4内の2価鉄イオンを含む水溶液5中に生体物質1を浸漬して、2価鉄イオンなどの金属イオンを生体物質1の所定の部位に吸着させ、この2価鉄イオンの酸化を行ってスピネルフェライト相を形成させている。ここでpHの制御は温度/pHコントローラ7を用いてアルカリ添加によりpHを調整することによって行われている。また酸化はスターラにより液を攪拌して空気を取り込むことによって行っている。

【0020】本発明においては、生体物質の活性を損なわないよう、フェライトめっきの条件として、pHが7ないし9で行うことができ、また反応液の温度として室温25℃以下で行うことができる。例えば5℃程度の低温で行うこともできる。また反応液の浸透圧を生体物質に適した値に調整して行うこともできる。

【0021】本発明における生体物質に対するフェライトの固定は、フェライトめっきを用いているので、まず生体物質における鉄イオンの吸着サイト、例えば水酸基を有する位置にまず2価の鉄イオンが吸着結合され、次いでこの2価鉄イオン(の一部)が酸化されながらスピネル構造のフェライとを形成してゆくので、フェライトの生成固定される位置が特定でき、しかもその固定は強固である。

【0022】本発明のフェライト固定生体物質は、生体としての活性を有するとともに、外部から磁気的に操作することができるので、多くの用途が可能である。

【0023】そうした多くの用途の中で、生体特異的親和性物質を選択的に捕捉するキャリヤあるいはバイオプローブとしての用途は重要なものの一つである。このような生体特異的親和性物質キャリヤの具体例としては、生体内の薬剤や内分泌撹乱物質などの化学物質に対して特異的に結合する生体内の受容体 (レセプター) の同定や分離抽出に用いられる生体特異的親和性物質キャリヤがある。これは、化学物質にフェライトを固定することによって構成できる。

【0024】生体に与えられた化学物質は、生体中の特定の受容体と結合し、構造およびその機能が変換された上で生体に作用を及ぼす。このため、その特定の受容体50 を探索し、同定して化学物質とその受容体との関係を明

らかにすることが必要となる。なお、このような関係が明らかになり、外部刺激からの細胞内のシグナル伝達経路を解明できれば、例えば特定のシグナル伝達経路を標的とすることにより、薬効が大きく副作用の少ない新薬の開発や新規薬剤設計に役立てることができる。

【0025】本発明のフェライト固定生体物質の一実施 形態である、化学物質にフェライトを固定したキャリヤ を用いれば、このキャリヤを細胞液混合物と混合して混 合物中に存在するこの化学物質の受容体をキャリヤに結 合させた後、磁気分離を用いてキャリヤとともにこの化 10 学物質の受容体を簡便に分離し抽出することができる。

【0026】細胞内にある受容体の中から特定の薬剤の 受容体などの生体分子を分離抽出するには、従来はアフィニティクロマトグラフィが用いられてきたが、多くの 手間や時間を要することから、最近では生体分子の新し い分離抽出方法として、特開平10-195099号公報に記載 の分離抽出方法が開発され、用いられるようになった。

【0027】これは、スチレンーグリシジルメタクリレート重合体のラテックス粒子にスペーサを介して特異的親和性を有する生理活性物質をリガンドとして結合した 20ミクロスフィアをキャリヤとして用いたもので、効率的に分離抽出を行うことができ、大幅な迅速化、簡便化が実現している。

【0028】ところがミクロスフィアを混合物中から分離するには、遠心沈降などの沈降法が用いられ、沈降法には同時に沈降する夾雑物の混入に注意が必要である。これに対し本発明のフェライト固定生体物質を生体特異的親和性生体物質のキャリヤとして用いれば、磁気分離によりキャリヤを混合物中から分離することができるので、遠心分離よりもさらに簡便かつ迅速に分離抽出が可30能であり、しかも磁気分離により夾雑物の混入を回避することができる。

【0029】本発明のフェライト固定生体物質を用いた 生体特異的親和性物質キャリヤは、磁気的に操作が可能 であることを利用して、生体特異的親和性物質のライブ ラリの構築や特定の目的に添った生体特異的親和性物質 のスクリーニングに用いることもできる。

【0030】また本発明のフェライト固定生体物質の用途として、先に述べた酵素免疫試薬として用いることができるほか、患部への薬剤の投与を挙げることができる。薬剤にフェライトを固定することにより、患部の患部への投与に際して磁気的に操作をすることができ、それによって薬剤を患部に集中させれば、薬剤を効率的に用いることができ、しかも治療後は余分なフェライト固定物質や使用済みとなったそれらの物質を磁石などを用いて磁気的に操作して回収することができるので、薬剤の副作用を低減することができる。

【0031】これらの用途において、薬剤物質やたんぱく質などの物質にスペーサを介してフェライトに固定してもよいし、また薬剤物質にフェライトを直接に固定し50

てもよい。上記した本発明のフェライト固定生体物質の 用途は、その具体例挙げたに過ぎない。従って本発明の フェライト固定生体物質の用途はこれらに限定されるも のではない。

[0032]

【発明の実施の形態】次に本発明の実施の形態を実施例に基づいて具体的に述べる。なお以下の実施例は本発明の実施形態の例示をしたものであって、本発明はここに記載の実施例に限定されるものではない。

【0033】(実施例1)(アルブミンに対するフェライトの固定)

生体物質としてアルブミンの一種であるBSA(ウシ血清 アルブミン、bovine serum albumin)を選び、このBSA にフェライトめっきによるフェライトの固定を行った。 【0034】ここでフェライトめっきは次の条件で行っ た。BSAを有する液に反応液として塩化第一鉄(FeC 1₂)および塩化第二鉄(FeCl₃)の水溶液を注入し、 水溶液の温度を25℃の一定温度に保ち、水溶液の攪拌を 行って空気中の酸素を取り込むことにより酸化を行っ た。この際、pHコントローラを用い、アンモニア水添加 を行って、水溶液のpHを7に保った。こうして10分間の めっき処理によりフェライトの固定されたBSAを得た。

【0035】フェライトの固定されたBSAの一部を取り出し、電子顕微鏡観察した結果、アルブミンにフェライトの固定がされていることが確認された。またこのフェライトの固定されたBSAのX線回折を行った結果、フェライト(スピネル構造のマグネタイト)の生成が確認された。さらにこのフェライトの固定されたBSAについて磁気測定を行った結果、保磁力および残留磁化がほぼゼロであり、超常磁性的な挙動を示すことが確認された。

【0036】(実施例2)(水酸基を導入したE3330アルプミンに対するフェライトの固定)

生体物質として、3-[5-(2,3-ジメトキシ-6-メチル-1,4-ベンゾキノニル)]-2-プロペン酸(リウマチや炎症反応などに関与する転写因子NFkBを選択的に阻害する薬剤3330(藤沢薬品)、以下、E3330と略称する)に水酸基を導入したOH-E3330を合成し、この水酸基にフェライトめっきを行ってフェライト固定OH-E3330を得た。このフェライト固定OH-E3330について、NFkBの転写活性化能の抑制をテストし、E3330と同様に免疫抑制を有することを確かめた。

【0037】E3330に対するフェライトめっきは実施例 1と同様の条件で行った。OH-E3330を有する液に反応液 として塩化第一鉄(FeCl₂)および塩化第二鉄(FeC l₃)の水溶液を注入し、水溶液の温度を25℃の一定温 度に保ち、水溶液の攪拌を行って空気中の酸素を取り込 むことにより酸化を行った。この際、pHコントローラを 用いるとともにアンモニア水の添加を行って、水溶液の pHを7に保った。こうしためっき処理によりフェライト の固定されたE3330を得た。

【0038】次にフェライトの固定されたE3330の一部 を取り出し、電子顕微鏡観察した結果、フェライトの固 定がされていることがわかった。またこのフェライトの 固定されたE3330のX線回折を行った結果、フェライト

(スピネル構造のマグネタイト)の生成が確認された。 さらにこのフェライトの固定されたE3330の磁気測定の 結果、保磁力、残留磁化がともにほぼゼロであり、超常 磁性的な挙動を示すことが確認された。

【0039】(実施例3) (フェライトの固定されたE3 330を用いた受容体の分離抽出)

次に実施例2で作製したフェライトの固定されたE3330 を用いて受容体の分離抽出を行った。なお、以下の手順 の詳細は特開平10-195099号公報に記載された方法に従 った。

【0040】浮遊培養したJunker細胞の培養液を遠心分 離して細胞を集め、洗浄して夾雑物を除いた。この細胞 を膨張させ、細胞膜を破砕して細胞質画分と核画分とに 分離した。次に核画分の核をほぐし、核内成分を抽出 し、透析を行って核画抽出液を得た。

【0041】この核抽出液に上記のフェライトを固定し 20 たE3330を混合し、放置して、このE3330に特異的に結合 する物質の結合をさせた後、ネオジウム磁石を用いて磁 気分離を行って、フェライトを固定したE3330の分離を 行った。分離したフェライト固定E3330は洗浄と磁気分 離を2回繰り返し、このE33330に結合した生体物質であ るE3330の受容体を分離抽出し、KC1を含んだパッファ溶 液で解離させ溶出させて受容体を抽出した。この受容体 について電気泳動法による測定を行い、分子量約38kDa のたんぱく質バンドを確認した。

0を用いて核内レドックスたんぱく質Ref-1が抽出できた ことがわかった。なお、Ref-1は核内でNFkBを還元し て、そのDNA結合能を亢進し、活性化するものである。E 3330は生体内でこのRef-1に選択的に結合することによ り、その還元活性を阻害する。

【0043】(実施例4) (DNAに対するフェライトの 固定)

発生や長期記憶などのな生命現象に関与し、同じ塩基配 列を認識する複数個の転写因子群から構成されるCREP/A TF (cAMP responsible element binding protein / act 40 ivating transcription factor) の結合配列を複数個を タンデムに持ち、末端に1本鎖を設けたDNAを調製し た。このDNAの末端に、水酸基を有するスペーサを接続 し、このスペーサの水酸基の部分に上記実施例1および 2で述べたフェライトめっきを行ってフェライトを固定 して、フェライトの固定されたDNAを得た。このフェラ

イトの固定されたDNAの磁気測定の結果、保磁力および 残留磁化がほぼゼロであり、超常磁性的な挙動を示すこ とが確認された。

【0044】(実施例5) (フェライトを固定したDNA を用いた生体物質の分離抽出)

実施例4で作ったフェライトの固定されたDNAとHeLa細 胞核抽出液を混合し、生理的条件下で結合反応を行っ た。この後磁気分離による分離と緩衝液を用いた洗浄を 繰り返すことにより、容易にフェライトが固定され生体 10 物質を結合したDNAを分離精製することができた。続い て緩衝液の塩濃度を髙めることにより、フェライト固定 DNAに結合した生体物質を解離することができた。こう して得られた生体物質について同定を行い、CREB/ATPで あることを確認した。

【0045】この結果、CREP/ATFの結合配列を複数個を タンデムに持ちフェライトの固定されたDNAを用いるこ とにより、CREB/ATPの分離抽出ができることがわかっ た。

[0046]

【発明の効果】フェライトめっきを用いることにより、 生体物質の活性を保ったまま、生体物質にフェライトを 形成し固定することが可能になった。こうしてフェライ トを固定した生体物質は、生体特異的親和性物質を選択 的に捕捉し、磁気分離することのできるキャリヤとして 用いることにより、生体物質の分離精製操作を大幅に簡 易化することができる。また生体特異的親和性物質のラ イブラリの構築やスクリーニングに用いてその簡易化を 行うこともできる。

【0047】また本発明のフェライト固定生体物質は患 【0042】これによって、フェライトを固定したE333 30 部への薬剤の投与に用いることができる。薬剤にフェラ イトが固定されていることにより、薬剤を磁気的に患部 に誘導することができ、薬剤を患部に集中させ、他への 薬剤の拡散を防ぐことにより、薬剤の副作用を防止する ことができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明のフェライト固定生体物質の一実施形 態を模式的に示す図である。

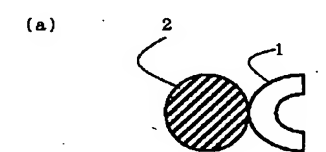
【図2】 本発明のフェライト固定生体物質の製造方法 を模式的に示す図である。

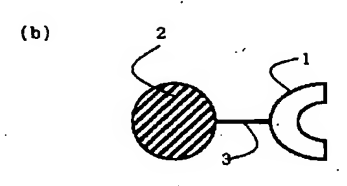
【図3】 球状粒子にフェライトを固定し、そのフェラ イト表面に生体物質を固定した従来の試薬を模式的に示 ... す図である。

【符号の説明】

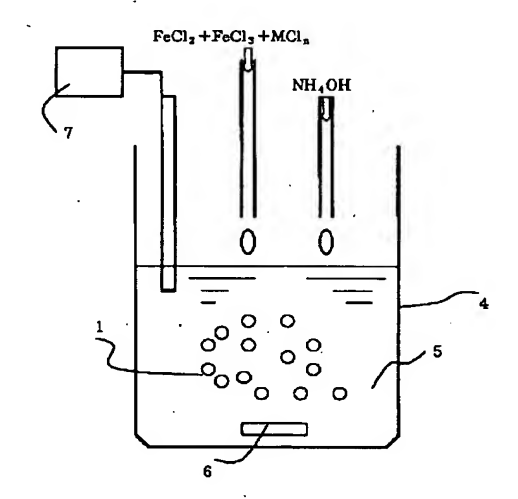
1 ……生体物質、 2 ……フェライト、 3 ……ス ペーサ、4……容器、 5……反応液、 6 ……ス ターラ、7……温度/pHコントローラ。

[図1]

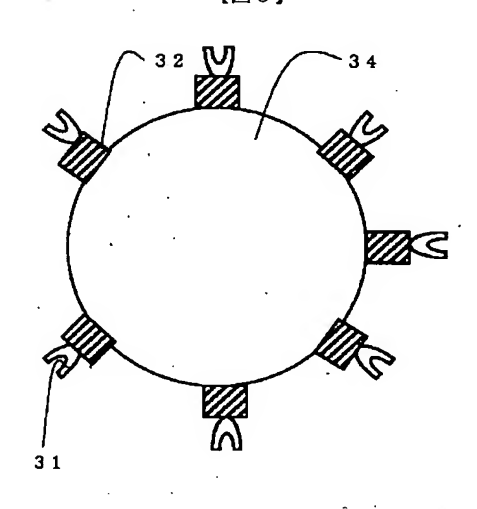




【図2】



【図3】



フロントページの続き

(72)発明者 西村 一覧 東京都目黒区大岡山 2 - 12 - 1 東京工業 大学内 F 夕 一 ム (参考) 4B029 AA07 AA21 AA23 BB15 BB16 BB17 BB20 CC03 FA15 4B033 NA22 NA42 NA43 NA45 NB02 NB12 NB22 NC04 NC12 4B063 QR82